## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-089489

(43)Date of publication of application: 03.04.2001

(51)Int.Cl.

C07F 9/6574 C08G 79/04 C08K 5/5313 C08L 85/02 C08L101/00 C09K 21/12 C09K 21/14

(21)Application number: 2000-129612

(71)Applicant: SHINICHI KAKO KOFUN

YUGENKOSHI

(22)Date of filing:

28.04.2000

(72)Inventor: KAKU HEKITO

YANAI AKIRA

(30)Priority

Priority number: 1999 88115269

Priority date: 04.09.1999

Priority country: TW

# (54) PHOSPHORUS COMPOUND, FLAME-RETARDANT AND FLAME RETARDANT RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a phosphorus compound low in bleeding in the case of compounding to a resin, having excellent flame retardancy and thermal stability.

SOLUTION: The compound is expressed by formula (1) (R is H, a 1-9C alkyl or hydroxyl, X is a monocyclic aromatic compound or a polycyclic aromatic compound. m is an integer of 1-20, n is an integer of 0-20, q is 1 or 2).

#### (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-89489

(P2001-89489A)

(43)公開日 平成13年4月3日(2001.4.3)

(51) Int.Cl.7		酸別記号		FΙ		ş	テーマコート*(参考)
C07F	9/6574			C 0 7 F	9/6574	A.	4H028
C 0 8 G	79/04			C 0 8 G	79/04		4H050
C08K	5/5313			C08K	5/5313		4 J O O 2
C08L	85/02			C 0 8 L	85/02		4J030
	101/00				101/00		
			家香譜求	未譜求 請	求項の数3	OI (全 10 頁)	最終百に縛く

(21)出願番号 特願2000-129612(P2000-129612)

(22)出願日 平成12年4月28日(2000.4.28)

(31)優先権主張番号 088115269

(32)優先日 平成11年9月4日(1999.9.4)

(33)優先権主張国 台湾 (TW)

(71) 出願人 500200281

▲晋▼一化工股▲分▼有限公司 台湾台北市大同區南京西路22號12樓

(72) 発明者 郭 碧 涛

台灣桃園縣觀音舞富源村2鄰80-53號

(72)発明者 谷内 ▲あきら▼

京都府京都市伏見区醍醐古道町12-6

(74)代理人 100065215

弁理士 三枝 英二 (外8名)

最終頁に続く

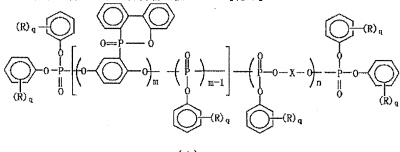
(54) 【発明の名称】 新規リン化合物、難燃剤および難燃性樹脂組成物

#### (57)【要約】

【課題】 樹脂に配合する場合にブリードが少なく、優れた難燃効果と熱安定性を有する新規なリン化合物を提\*

\* 供する。

【解決手段】 一般式(1) 【化1】



(式中、Rは水素原子、炭素数1~9のアルキル基または水酸基を示し、Xは単核芳香族基または多核芳香族基

を示す。mは1~20の整数、nは0~20の整数、qは1または2である。)で表されるリン化合物。

\*【化1】

【特許請求の範囲】

一般式(1) 【請求項1】

$$(R)_{q} \longrightarrow (R)_{q}$$

$$(R)_{q} \longrightarrow (R)_{q}$$

$$(R)_{q} \longrightarrow (R)_{q}$$

$$(R)_{q} \longrightarrow (R)_{q}$$

(1)

(式中、Rは水素原子、炭素数1~9のアルキル基また は水酸基を示し、Xは単核芳香族基または多核芳香族基 を示す。mは1~20の整数、nは0~20の整数、q は1または2である。)で表されるリン化合物。

1

【請求項2】 請求項1に記載のリン化合物を有効成分 とする難燃剤。

【請求項3】 樹脂と請求項1に記載のリン化合物とを 含有する難燃性樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、広範囲に使用でき る難燃剤として有用な新規のリン化合物、該化合物を有 効成分とする難燃剤および該化合物を含有する難燃性樹 脂組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】ハロゲンを含まない難燃剤として、トリ クレジルホスフェート、ジフェニルホスホロクロリデー トとビスフェノールAとの反応生成物、レゾルシンとジ 30 項1. 一般式(1) フェニルホスホロクロリデートとの反応生成物、クレジ ルジフェニルホスフェートなどが、熱可塑性樹脂や熱硬 化性樹脂の難燃剤として使用されてきた。

※【0003】しかしながら、これらの難燃剤は、樹脂に 配合する場合、ブリードし易い、着色し易い、必要な添 加量が多いなどの問題点があった。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、これ らの従来技術の欠点を解消し、樹脂に配合する場合にブ リードが少なく、優れた難燃効果と熱安定性を有する新 20 規なリン化合物を提供することにある。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意研究を重ねた結果、特定のリン化 合物が、難燃剤として使用するとブリードが少なく、か つ優れた難燃性と熱安定性を有して広範囲の樹脂に使用 できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は、下記に示すとおりの リン化合物、難燃剤および難燃性樹脂組成物を提供する ものである。

[0007]

【化2】

$$(R)_{q} \longrightarrow (R)_{q}$$

【0008】(式中、Rは水素原子、炭素数1~9のア ルキル基または水酸基を示し、Xは単核芳香族基または 多核芳香族基を示す。mは1~20の整数、nは0~2 0の整数、qは1または2である。)で表されるリン化 合物。

項2. 項1に記載のリン化合物を有効成分とする難燃 剤。

項3、 樹脂と項1に記載のリン化合物とを含有する難 燃性樹脂組成物。

【0009】本発明のリン化合物は、側鎖および主鎖に リン原子を有し、難燃剤として最適の分子量を有する。 また、リン含量が大きく、従来の低分子量のリン化合物 に比べてブリードが少なく、高い難燃性と熱安定性を有 50 する。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明において、一般式(1)中 のRは、水素原子、炭素数1~9のアルキル基または水 酸基を示す。アルキル基としては、直鎖状または分岐状 のいずれでもよく、例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、 i - プロピル基、 n - ブチル基、 i - ブチ ル基、t-ブチル基、n-ペンチル基、i-ペンチル 基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基な どが挙げられる。好ましいアルキル基としては、メチル 基、 t - ブチル基などが挙げられる。 X は、フェニレン 10 基、ビフェニレン基などの2価の単核芳香族基や多核芳 香族基を示す。mは1~20の整数であり、好ましくは 1~5の整数である。nは0~20の整数であり、好ま しくは0~5の整数である。qは1または2である。

【0011】本発明のリン化合物は、公知の方法を応用 して、例えば以下のようにして製造することができる。 (1) 所望の分子量のものを得るのに必要な量の2-(6 - オキシド - 6 - H - ジベンゾ [ c , e ] [ 1 , 2 ] オ キサホスホリン - 6 - イル ) - 1 , 4 - ベンゼンジオー ル

[0012] 【化3】

【0013】と1価フェノール類(水酸基を1個含有) および/または2個の単核フェノール類(水酸基を2個 30 ビフェニル、4,4′-ジヒドロキシベンゾフェノン、 含有)もしくは2価の多核フェノール類(水酸基を2個 含有)との混合物に、脱ハロゲン化水素剤の存在下また は不存在下で、オキシハロゲン化リン(好ましくはオキ シ塩化リン)を反応させて脱ハロゲン化水素を行なう方 法。

(2) 1 価フェノール類、2 価の単核フェノール類、2 価 の多核フェノール類それぞれのホスホロクロリデートお よび / またはホスホロジクロリデートと、2 - (6 - オ キシド - 6 - H - ジベンゾ [ c , e ] [ 1 , 2 ] オキサ ホスホリン - 6 - イル) - 1, 4 - ベンゼンジオールと 40 を、脱ハロゲン化水素剤の存在下または不存在下で反応 させる方法。

(3) 1 価フェノール類、2 価の単核フェノール類、2 価 の多核フェノール類それぞれのホスホロクロリデートお よび / またはホスホロジクロリデートと、2 - (6 - オ キシド - 6 - H - ジベンゾ [ c , e ] [ 1 , 2 ] オキサ ホスホリン - 6 - イル) - 1,4 - ベンゼンジオール と、2価の単核または多核フェノール類とを、脱ハロゲ ン化水素剤の存在下または不存在下で反応させる方法。

【0014】本発明のリン化合物の製造に使用する1価 50

フェノール類としては、例えば、フェノール、クレゾー ル、tert-ブチルフェノール、アミルフェノール、 オクチルフェノール、キシレノール、ジ・tert‐ブ チルフェノール、ジオクチルフェノールなどが挙げられ る。ホスホロクロリデート、ホスホロジクロリデートを 使用する場合も、同様のフェノール類から誘導されるも のを用いることができる。例えば、フェノールから誘導 されるジフェニルホスホロクロリデート

[0015]

【化4】

20

(3)

【0016】やフェニルホスホロジクロリデート [0017] [化5]

【0018】などが挙げられる。

【0019】本発明のリン化合物の製造に使用する2価 の単核フェノール類としては、例えば、レゾルシン、ハ イドロキノンなどが挙げられる。2価の多核フェノール 類としては、例えば、ビスフェノールA、4,4'-ジ ヒドロキシジフェニルメタン、4,4'-ジヒドロキシ 4,4'-ジヒドロキシジフェニルスルホン、4,4' - ジヒドロキシジフェニルエーテルなどが挙げられる。 【0020】本発明のリン化合物の製造において、脱ハ ロゲン化水素剤を使用しないで脱ハロゲン化水素を行う 場合、触媒として、反応物総量の0.1~5重量%程度 の塩化マグネシウム、塩化鉄(FeCl<sub>3</sub>)、塩化アル ミニウム、塩化チタンなどを使用するのが好ましい。 【0021】なお、反応の形態に応じて、不活性ガス、 不活性溶媒などを使用することもできる。

【0022】本発明のリン化合物を脱ハロゲン化水素剤 を用いて製造する場合に用いる脱ハロゲン化水素剤とし ては、トリエチルアミン、トリアリルアミン、ピリジ ン、ジメチルアニリン、ジエチルアニリンなどの三級ア ミンが例示される。

【0023】必要に応じて使用することのできる不活性 溶媒としては、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、 トルエン、キシレン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼ ンなどの塩素系溶媒または芳香族系溶媒などが挙げられ

【0024】また、脱ハロゲン化水素剤を使用せずに本

発明のリン化合物を製造する場合、ハロゲン化水素を除 去するために使用できる不活性ガスとしては、窒素ガ ス、アルゴンガスなどが挙げられる。

【0025】反応の終期においては、ハロゲン化水素の 反応系外への除去を充分に行うために、減圧下で反応を 行うのが好ましい。

【0026】反応温度は、脱ハロゲン化水素剤を使用す る場合には0~100℃程度が好ましく、0~80℃程 度がより好ましい。脱ハロゲン化水素剤を使用しない場 合には50~180℃程度が好ましく、70~180℃ 10 程度がより好ましい。

【0027】脱ハロゲン化水素剤を使用すると、反応が 低温で進行し、着色や副反応が生じにくいので好まし

【0028】本発明のリン化合物は、熱可塑性樹脂、熱 硬化性樹脂、熱可塑性エラストマーなどの樹脂に配合し た場合に、優れた難燃効果を発揮する。

【0029】熱可塑性樹脂としては、例えば、ポリエチ レン、ポリプロピレンなどのポリオレフィン樹脂、ポリ スチレン、ハイインパクトポリスチレン(HIPS)、 スチレン - アクリロニトリル (SAN) 樹脂、ABS樹 脂(スチレン-アクリロニトリル-ブタジエン共重合 体)などのスチレン系樹脂、ポリエチレンテレフタレー ト、ポリブチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタ レートなどの飽和ポリエステル樹脂、ポリアミド樹脂、 ポリカーボネート樹脂、ポリメタクリレート樹脂、ポリ アクリレート樹脂、ブタジエン樹脂、ポリフェニレンエ ーテル(PPE)樹脂などが挙げられる。これらの樹脂\* \* は、単独重合体、共重合体、または、それらの混合物で あってもよい。

【0030】熱硬化性樹脂としては、例えば、エポキシ 樹脂、フェノール樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、ポリ ウレタン樹脂、アリル樹脂などが挙げられる。

【0031】上記樹脂に対する本発明のリン化合物の配 合量は、特に制限されるものではないが、樹脂100重 量部に対して通常1~100重量部程度であり、好まし くは1~60重量部程度である。

【0032】本発明のリン化合物を配合した樹脂組成物 に、さらに必要に応じて赤リン、メラミン、メラミンイ ソシアヌレート、ホウ酸亜鉛、メタホウ酸バリウムなど の化合物を難燃助剤として配合することによって、難燃 効果を高めることができる。

【0033】なお、これらの難燃性樹脂組成物には、必 要に応じて、他の難燃剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、 離型剤、滑剤、着色剤、可塑剤、充填剤、発泡剤、熱安 定剤や、ガラス繊維、カーボン繊維、アラミド繊維など の補強剤などを配合することができる。

#### [0034] 20

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて具体的に説 明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0035】実施例1

化合物A(一般式(1)において、Rが水素原子、mが 1、nが0であるリン化合物)の製造

[0036]

【化6】

【0037】撹拌機、温度計、冷却コンデンサーおよび 不活性ガス吹き込み管を備えた反応機に、フェノール1 8.8g(0.2mol)、オキシ塩化リン15.3g (0.1mol)および塩化マグネシウム0.2gを仕 込み、60~120℃で4時間加熱撹拌した。次いで、 2 - (6 - オキシド - 6 - H - ジベンゾ [ c , e ] [1,2]オキサホスホリン-6-イル)-1,4-ベ ンゼンジオール(以下、HCA-HQともいう)を1 6.2g(0.05mol)加え、少量の窒素ガスを通 しながら120~180℃で4時間加熱撹拌した。次い で、これを冷却、中和、水洗したものを減圧乾燥して、 淡黄色固体の目的化合物 A を 3 6 . 7 g (収率 9 3 . 3 %)得た。

融点 = 148℃(n-ブタノールより再結晶)

元素分析

計算値:P(11.80%)、C(63.94%)、H(3.93

%), O(20.27%)

実測値:P(11.64%)、C(64.09%)、H(3.63

40 %), O (20.32%)

図1に I Rチャートを示す。

【0038】実施例2

化合物B(一般式(1)において、Rが水素原子、Xが フェニレン基、mが1、nが1であるリン化合物)の製

[0039]

【化7】

(5)

【0040】実施例1と同様の反応機に、フェノール1 5.6g(0.17mol)、オキシ塩化リン15.3 10 %)、O(21.58%) g(0.1mol)、レゾルシン3.67g(0.03 3 m o l ) および塩化鉄 ( F e C l₃ ) 0 . 3 g を仕込 み、60~120℃で4時間加熱撹拌した。次いで、H CA-HQを10.8g(0.033mol)加え、少 量の窒素ガスを通しながら120~180℃で4時間加 熱撹拌した。次いで、これを冷却、中和、水洗したもの を減圧乾燥して、高粘度淡黄色液体の目的化合物 B を 3 1.5g(収率91.2%)得た。 元素分析

\* 計算値: P(11.97%)、C(62.53%)、H(3.85

実測値:P(11.85%)、C(62.83%)、H(3.71 %), O(21.66%)

図2にIRチャートを示す。

【0041】実施例3

化合物C(一般式(1)において、Rがメチル基、mが 1、nが0、qが1であるリン化合物)の製造

[0042]

【化8】

【0043】実施例1と同様の反応機に、クレゾール2 1.6g(0.2mol)、オキシ塩化リン15.3g (0.1mol)、HCA-HQを16.2g(0.0 5 m o Ⅰ)およびトルエン 2 0 g を仕込み、 1 0 ℃に冷 却した後に、トリエチルアミン30.6g(0.3mo 30 図3にIRチャートを示す。 Ⅰ)を10~20℃で滴下した後、室温で3時間、40 ~60℃で2時間反応させた。冷却した後、反応物を濾 過し、水洗、脱水、減圧濃縮して、高粘度黄色液体の目 的化合物 C を 3 9 、 5 g (収率 9 3 、6%)得た。 元素分析

※計算値:P(11.02%)、C(65.39%)、H(4.62 %), O(18.94%)

実測値: P(10.83%)、C(65.58%)、H(4.39 %)、O(19.01%)

【0044】実施例4

化合物D(一般式(1)において、Rが水素原子、mが 2、nが0であるリン化合物)の製造

[0045]

【0046】実施例1と同様の反応機に、フェノール1 5.7g(0.167mol)、オキシ塩化リン15. 3 g ( 0 、1 m o 1 ) および塩化マグネシウム 0 、3 g を仕込み、80~90℃で1時間、110~120℃で 2時間加熱撹拌した。次いで、HCA-HQを21.6 g(0.067mol)加え、少量の窒素ガスを通しな 50 元素分析

がら140~170°Cで4時間加熱撹拌した後、170 ℃、10Paで1時間減圧処理した。次いで、これを冷 却、粉砕水洗、脱水乾燥して、淡黄褐色固体の目的化合 物Dを38.8g(収率93%)得た。

融点 = 137℃(n-ブタノールより再結晶)

計算値:P(12.40%)、C(63.35%)、H(3.76 %), O(20.40%)

実測値: P(12.38%)、C(63.55%)、H(3.69

%), O(20.51%) 図4にIRチャートを示す。

【0047】 実施例5

化合物A、化合物Bおよびトリフェニルホスフェート (TPP)の熱重量分析結果を表1に示す。

[0048]

【表 1】

表 1

<u> </u>	梨	量 重	減
	5 %	10%	50%
化合物A	283℃	315℃	420℃
化合物B	261℃	300℃	409℃
TPP	238°C	253°C	293°C

表 2

\*【0049】実施例6

エポキシ樹脂(南亜公司製、NPEL - 127)270 g、硬化剤(ジシアンジアミド、D  $\mid$  C  $\mid$  Y  $\mid$  4 2  $\mid$  8  $\mid$  8  $\mid$  8  $\mid$  8  $\mid$  9  $\mid$  8  $\mid$  9  $\mid$  9 び難燃剤(化合物A、化合物B、比較化合物RDP(レ ゾルシンビスジフェニルホスフェート))の混合物を1 80℃で3時間硬化させ、厚さ1.2mmの試験片を作 製した。この試験片のリン含量およびUL-94の燃焼 試験を行った結果を表2に示す。

[0050]

10 【表 2】

難燃剤	A	A	Α	В	В	В	RDP
(g)	270	208	156	270	208	156	270
エポキシ樹脂(g)	270	270	270	270	270	270	270
硬化剤(g)	42	42	42	42	42	42	42
一次燃焼(秒)	0	2	3	0	2	3	4
二次燃焼(秒)	2	6	12	4	7	15	30
UL-94	V-0	V0	V-1	Y-0	V-0	V-1	燃焼
試験片のリン含量(%)	5. 47	4. 72	3, 93	5, 55	4. 79	3. 99	5. 01

#### 【0051】実施例7

フェノール樹脂(昭和高分子社製、BRG-556)、 硬化剤(ヘキサメチレンテトラミン)および難燃剤(化 合物A、比較化合物RDP)を120℃で混合した後、 160℃で10分間硬化し、厚さ1.2mmの試験片を※30

※作製した。この試験片のリン含量およびUL-94の垂 直燃焼試験を行った結果を表3に示す。

[0052]

【表3】

難燃剤	A	A	A	RDP	RDP	RDP
(g)	5	2. 5	1	5	2. 5	1
フェノール樹脂(g)	5	7. 5	9	5	7. 5	9
硬化剤(g)	0. 5	0.75	0.9	0. 5	0. 75	0. 9
一次燃烧(秒)	0	0	0	0	I	2
二次燃焼(砂)	0	0	3	3	8	10
UL-94	V-0	V-0	V-0	V-0	V-1	V-1
試験片のリン含量(%)	5. 62	2. 74	1.08	5. 05	2, 51	0.99

#### 【0053】実施例8

ポリカーボネート樹脂および難燃剤(化合物A、化合物 B、比較化合物RDP)を溶融混練した後、厚さ1.2 mmの試験片を作製した。この試験片のリン含量および

40 UL-94の垂直燃焼試験を行った結果を表4に示す。

[0054]

【表4】

12

表 4

難燃剤	A	Α	В	В	RDP	RDP
(g)	3	4, 5	3	4. 5	3	4. 5
ポリカーポネート樹脂(g)	27	25. 5	27	25. 5	27	25. 5
一次燃焼(秒)	0	0	0	0	0	0
二次燃燒(秒)	7	4	8	5	23	7
UL-94	V-0	V-0	V-0	V-0	Y-1	V-0
試験片のリン含量(%)	1. 18	1. 77	1. 20	1. 80	1. 08	1, 62

#### 【0055】 実施例9

剤(化合物A、化合物B、比較化合物RDP)を250 ℃で混練した後、厚さ1.2 mmの試験片を作製した。 この試験片についてUL-94の垂直燃焼試験を行った 結果を表5に示す。

[0056]

【表5】

表 5

難燃剤	A	В	RDP
(g)	10	10	10
PC (g)	70	70	70
ABS (g)	30	30	30
一次燃焼(秒)	3. 2	5. 4	7. 1
二次燃焼(秒)	10.4	12, 1	18.6
液滴	無	無	有
UL-94	Y-1	V-1	V-2

#### 【0057】実施例10

変性PPE樹脂(HIPS/PPE=74/26)およ び難燃剤(化合物A、化合物B、比較化合物TPP(ト リフェニルホスフェート))を230℃で混練した後、 厚さ1.2mmの試験片を作製した。この試験片につい 30 てUL-94の垂直燃焼試験を行った結果を表6に示 す。

[0058]

【表 6】

表 6

難燃剤	Α	В	TPP
(g)	18	18	18
変性PPE (g)	100	100	100
一次燃焼(秒)	3, 3	5. 1	10.5
二次燃焼(秒)	6.8	8. 5	25. 7
被猶	無	無	有
MFR (g/10min)	5. 5	6. 2	9. 1
UL-94	Y-0	V-0	V-2

MFR: メルトフローレート

#### 【0059】実施例11

ポリカーボネート樹脂(PC)、ABS樹脂および難燃 10 スチレン75重量%とアクリロニトリル25重量%より なるスチレン - アクリロニトリル(SAN)樹脂75 g に難燃剤(化合物D、比較化合物TPP)25gを加え たものを230℃で混練した後、長さ100mm、幅 6.5mm、厚さ3.0mmの試験片を作製した。この 試験片についてJIS-K7201(Oxygen Index法) により燃焼試験を行った。難燃剤として化合物Dを用い た場合の〇1(酸素指数)は29.5であり、難燃剤と してTPPを用いた場合のOIは24.1であった。こ れにより、化合物Dが優れた難燃効果を有することがわ 20 かる。

### [0060]

40

【発明の効果】本発明のリン化合物は、樹脂に配合する 場合にブリードが少なく、優れた難燃効果と熱安定性を 有する。

#### 【図面の簡単な説明】

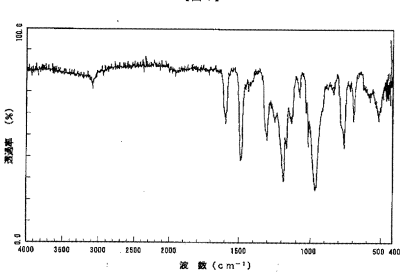
【図1】実施例1で得られた化合物AのIRチャートで

【図2】実施例2で得られた化合物BのIRチャートで ある。

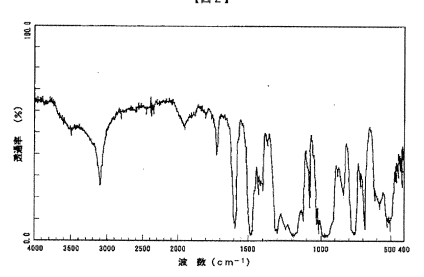
【図3】実施例3で得られた化合物Cの | Rチャートで

【図4】実施例4で得られた化合物DのIRチャートで ある。

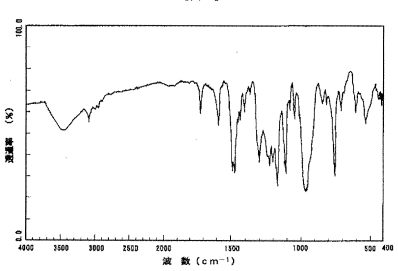




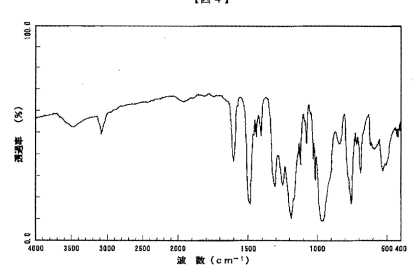
## 【図2】







## [図4]



フロントページの続き

(51) I nt . Q . <sup>7</sup>
C 0 9 K 21/ 12
21/ 14

識別記号

F I C 0 9 K 21/12 21/14 テーマコード(参考)

Fターム(参考) 4HD28 AA35 AA46 BA06

4H050 AB80 BA51 BA92 BB11 BB12

BC10 WA15 WA23

4J002 BB031 BB121 B0031 B0041

BC061 BC041 BC051 BC061

BL011 BN141 BN151 CD001

Œ001 Œ061 Œ071 Œ081

QQ001 QH071 QK021 QL001

QQ012 EV136 FD130 FD132

FD136

4J030 CA01 CB31 CD03 CD04 CD11

0322